如何办理手动推床医疗器械备案, 备案需要注意哪些?

产品名称	如何办理手动推床医疗器械备案,备案需要注意 哪些?
公司名称	太平洋投资(深圳)有限公司
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	手机和薇信同号沟通更方便!免费咨询+服务 满意为止!
联系电话	18200989595

产品详情

手动推床属于几类医疗器械,如何办理注册备案?手动推床属于几类医疗器械,怎样办理注册备案?

1.手动推床属于几类医疗器械?

按照《医疗器械分类目录》,手动推床属于一类医疗器械。

2.备案流程

A.主管部门:市级药品监督管理部门、行政审批部门或市场监督管理部门。

B.准备申请资料:一类医疗器械备案申请资料为全国统一,但不排除有地方特色,可以在当地政务服务网上检索"一类医疗器械产品备案"及"一类医疗器械生产备案"即可找到相关事项的申请指南。

- C.网上/窗口递交材料
- D.审批(现场当场审批)
- E.制证发证(完成备案)。

(办理总时限:约1周)

办理结果:一类医疗器械产品备案凭证/一类医疗器械生产备案凭证

3.资料准备

自行生产的,需准备一类医疗器械产品备案资料及一类医疗器械生产备案资料。

委托生产的,只需准备一类医疗器械产品备案资料。